

#### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 09301963 A

(43) Date of publication of application: 25 . 11 . 97

(51) Int. CI

C07D277/34 A61K 31/425 A61K 31/425

(21) Application number: 08147935

(22) Date of filing: 17 . 05 . 96

(71) Applicant:

KYORIN PHARMACEUT CO LTD

(72) Inventor:

KINOSHITA SUSUMU **NOMURA MASAHIRO AWANO KATSUYA MURAKAMI KOJI** TSUNODA MASAKI

#### (54) N-BENZYLDIOXOTHIAZOLIDINYLBENZAMIDE **DERIVATIVE AND PRODUCTION THEREOF**

#### (57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject new compound having an excellent blood sugar lowering effect and a lipid lowering effect, and also a high safety, and useful for improving diabetes mellitus e.g. non-insulin dependent type diabetes mellitus and hyperlipidemia.

SOLUTION: This N-benzyldioxothiazolidinylbenzamide derivative is a compound of formula I (R is H or a 1-3C or thereof. alkoxy) salt e.g. trifluoromethylbenzyl)-4-(2,4-dioxothiazolin-5-yl) methylbenzamide. The compound of the formula I is obtained by reacting 2,4-dioxothiazolidine with a compound of formula II to obtain a compound of formula III, hydrolyzing the compound, then reacting with trifluoromethylbenzylamine to obtain a compound of formula IV and then reducing the obtained compound.

COPYRIGHT: (C) 1997, JPO

## **PCT**

### 世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 C07D 277/34, A61K 31/425

A1 (11) 国際公開番号

WO97/32863

(43) 国際公開日

1997年9月12日(12.09.97)

(21) 国際出願番号

PCT/JP97/00639

(22) 国際出願日

1997年3月3日(03.03.97)

(30) 優先権データ 特願平8/51532

1996年3月8日(08.03.96)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 鳥居薬品株式会社 (TORII PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒103 東京都中央区日本橋本町三丁目4番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

平良盛三(TAIRA, Seizo)[JP/JP]

〒261 千葉県千葉市美浜区幸町2-19-10 Chiba, (JP)

杉本 篇(SUGIMOTO, Atsushi)[JP/JP]

〒299-32 千葉県山武郡大綱白里町上谷新田408-32 Chiba, (JP)

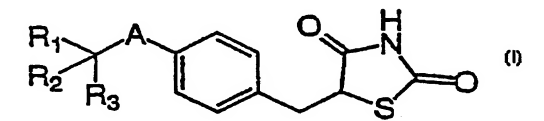
(74) 代理人

弁理士 浅村 皓、外(ASAMURA, Kiyoshi et al.) 〒100 東京都千代田区大手町2丁目2番1号 新大手町ビル331 Tokyo, (JP) (81) 指定国 AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RQ, RU, SD, SE, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ARIPO特許 (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類 国際調查報告書

(54)Title: THIAZOLIDINE-2,4-DIONE DERIVATIVES

(54)発明の名称 チアゾリジン-2,4-ジオン誘導体



### (57) Abstract

Novel thiazolidine-2,4-dione derivatives represented by general formula (I); salts of the derivatives; and diabetes remedies containing the same, wherein  $R_1$  is cycloalkyl, substituted or unsubstituted phenyl, naphthyl, or a heterogeneous mono- or bicyclic group containing one or more atoms selected from among nitrogen, oxygen and sulfur;  $R_2$  and  $R_3$  are each independently hydrogen, lower alkyl, cycloalkyl, alkoxy, halogeno, hydroxy, (optionally protected) amino, phenyl or -( $CH_2$ )<sub>n</sub>- (wherein n is 2 to 6); and A is an amide linkage.

## (57) 要約

本発明は新規な式

(式中、 $R_1$  は、シクロアルキル基、無置換もしくは1つ以上の置換基を有するフェニル基、ナフチル基、または少なくとも窒素、酸素、硫黄原子のうちいずれか1 種を1 個以上含む単環状もしくは二環状複素環を表し、 $R_1$ ,  $R_1$  は一方あるいは両方とも水素、低級アルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基(保護基で保護されても良い)、フェニル基、あるいは- ( $CH_1$ ) n- ( $n=2\sim6$ ) を表し、A はアミド結合を表す)で表されるチアゾリジン- 2、A - ジオン誘導体及びその塩、及びそれらを含有する糖尿病治療薬に関する。

	情報としては	り用途のみ	
PCTに基づいて公	関される国際出版をパンフレット第-	- 質にPCT加盟国を同定するためにも	支用されるコード
ALMTUZBEFGJRYAFGHIMNZEK LMTUZBEFGJRYAFGHIMNZEK DAAAABBBBBBBBBBBBBBBBBBBBBBBBBBBBBBBBB	EEFFEGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	L L L L L L L L L L L L L L L L L L L	RSSSSSTTTTTTTUUUUVY RSSSSSSSTTTTTTTTUUUUVY BB アーニキント タニ ーナ ストラド ンスシススセスチトタトトトウウ米ウヴューラン ペェゴン・メート ストライグ エーナ ストライグ エーカー ストラード・ウード・ウード・ウード・ウード・ウード・ウード・ウード・ウード・ウード・ウ

1

### 明 細 書

### チアゾリジンー2、4-ジオン誘導体

## 5 産業上の利用分野

本発明は、新規なチアゾリジンー2, 4-ジオン誘導体及びそれらを含有する 糖尿病治療薬に関する。さらに、本発明は、該誘導体製造のための中間体に関す る。

## 従来の技術

10 糖尿病治療薬としてはスルホニルウレア系薬剤及びビグアナイド系薬剤が用いられているが、スルホニルウレア系薬剤は、重篤な低血糖を引き起こし、ビグアナイド系薬剤は、重篤な乳酸アシドーシスを起こすことがある。そのため、これらの薬剤の使用には十分な注意が必要であり、ビグアナイド系薬剤はほとんど使用されていない。そのためこれらの欠点のない新しい糖尿病治療薬の開発が望まれている。

## 発明が解決しようとする課題

最近、末梢組織のインスリン抵抗性を軽減することにより、高血糖を改善する薬剤が注目を浴びている。そのような薬剤の代表的なものとしては、CS-045 (三共、特開平3-251530号)、ピオグリタゾン (武田、Chem Pharm

- 20 Bull., 39, 1440(1991) )、エングリタゾン(ファイザー、Chem. Pharm, Bull., 34, 319, (1991))が挙げられる。そのほか、特開平3-90071号、特開平2-167225号、特開平5-92972号、特開平5-239041号、特開平6-500538号、特開平6-503353号などがある。しかし、これまでのインスリン抵抗性解除薬は、作用が弱いか、あるいは副作用があるなどいまだ満
- 25 足すべき状態ではなく、より強力で副作用のない薬剤の開発が望まれている。

### 課題を解決するための手段

本発明者らは種々の化合物を合成しスクリーニングを進めた結果、式(I)

(1)

「式中、 $R_1$  は、シクロアルキル基、無置換もしくは1つ以上の置換基を有するフェニル基、ナフチル基、または少なくとも窒素、酸素、硫黄原子のうちいずれか1種を1個以上含む単環状もしくは二環状複素環を表し、 $R_2$ ,  $R_3$  は一方あるいは両方とも水素、低級アルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、ハロ ゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基(保護基で保護されても良い)、フェニル基、あるいは $-(CH_2)$   $n-(n=2\sim6)$  を表し、A はアミド結合を表す〕で表されるチアゾリジン-2, 4-ジオン誘導体が、優れた血糖低下作用と脂質低下作用を有することを見いだし本発明を完成した。

本明細書中、R」が表すシクロアルキル基は、シクロペンタン、シクロヘキサ 15 ン、シクロヘプタン等が挙げられる。R<sub>1</sub>が表す無置換かあるいは1つ以上の置 換基を有するフェニル基としては、フェニル、2-、3-、または4-クロロフ ェニル、2-、3-、または4-フルオロフェニル、2-、3-、または4-ブ ロモフェニル、2-、3-、または4-ニトロフェニル、2-、3-、または4 ートリル、2-、3-、または4-メトキシフェニル、2-、3-、または4-20 x + 20 = 0一、または4ーヒドロキシフェニル、2ー、3ー、または4ービフェニリル、2 ー、3ー、または4ージメチルアミノフェニル、4ー(p-トルエンスホニルアミ ド)フェニル、2、4ージニトロフェニル、3、4ージメトキシフェニル、3、 4-メチレンジオキシフェニル、4-ヒドロキシー3-ニトロフェニル基等が挙 25 げられる。R」が表す無置換かあるいは1つ以上の置換基を有するナフチル基と しては、1ーナフチル、2ーナフチル、4ーメトキシー1ーナフチル、6ーメト キシー2ーナフチル、1, 2, 3, 4ーテトラヒドロー2ーナフチル基等が挙げ られる。R」が表す無置換かあるいは1つ以上の置換基を有する少なくとも窒素、 酸素、硫黄原子のうちいずれか1種を1個以上含む単環状もしくは二環状複素環

としては、2-ピリジル、3-ピリジル、2-チェニル、3-チェニル、3-インドリル、2-メチル-3-インドリル、5-ヒドロキシ-3-インドリル、5-ヒドロキシ-3-インドリル、1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-3-インキノリル、キノリル基等が挙げられる。

5 本明細書中、R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>の低級アルキル基とは、直鎖あるいは分枝鎖のメチル、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、ヘキシル基等を表す。R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>のシクロアルキル基とは、シクロプロピル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘブチル基等を表す。R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>のアルコキシ基とは、メトキシ、エトキシ、プロポキシ基等を表す。R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>のハロゲン原子とは、フッ素、塩素、臭素などの原子を表す。

好ましいR」は、シクロヘキシル、フェニル、4ーニトロフェニル、3ーニトロフェニル、2ーニトロフェニル、2, 4ージニトロフェニル、4ーメトキシフェニル、3ーメトキシフェニル、2ーメトキシフェニル、4ートリル、3ートリル、2ートリル、4ーフルオロフェニル、3ーフルオロフェニル、2ーフルオロフェニル、15フェニル、4ークロロフェニル、3ークロロフェニル、2ークロロフェニル、4ーヒドロキシフェニル、3ーヒドロキシフェニル、4ービフェニル、2ーヒドロキシフェニル、4ービフェニリル、1ーナフチル、2ーナフチル、2ーピリジル、3ーピリジル、2ーチエニル、3ーチエニル、3ーインドリル、2ーメチルー3ーインドリル、2ーメチルー5ーメトキシー3ーインドリル基で20ある。

好ましい $R_2$ ,  $R_3$  は一方あるいは両方が水素、フッ素、臭素、メチル、エチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、フェニル、ヒドロキシ、メトキシ基あるいは- $(CH_2)_2$ -,  $-(CH_2)_4$ - である。

## 発明の実施の形態

25 本発明は、優れた血糖低下作用及び脂質低下作用を有する新規なチアゾリジン -2,4-ジオン誘導体を提供する。さらに、本発明は、その化合物を製造する ために有用な中間体を提供する。

本発明に従えば、式(I)で表されるチアゾリジン-2, 4-ジオン誘導体はスキーム1に示すように、式(II)で表される化合物と式(III)で表される化

合物とを縮合する事により得られる(X ≠Y)。

化合物(IIa、X=NH2)は公知の方法(Chem. Pharm. Bull., 30, 3580, (1982))で合成できる。化合物(IIb, X=COOH)はスキーム1に示す方法で合成できる。すなわち、アニリン誘導体(IV)を、塩酸、臭化水素酸等のハロゲン化水素酸の存在下に、亜硝酸ナトリウムなどのジアゾ化剤でジアゾ化し、これに酸化第一銅、塩化銅などの銅触媒の存在下にアクリル酸エステルと反応させることによりエステル誘導体(V)が得られる。この化合物(V)をチオ尿素(VI)と反応させて得られる化合物(VII)を加水分解する事により化合物(IIb、X=COOH)を得ることができる。いずれの化合物も通常の精製手段、例えば再結晶法、シリカゲルなどの薄層クロマトグラフィー、カラムクロマトグラフィー、高速液体クロマトグラフィー等の手段により精製される。

#### スキーム1

化合物(III)はそれ自身公知であるか、公知の方法で合成できる。化合物(III)と化合物(III)は、適当な塩基または縮合剤の存在下で反応させる。この反応は、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ピリジン等の溶媒中で行い、塩基としてジメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、ピリジンなどを用い、縮 合補助剤としてHOBT(1-ヒドロキシベンゾトリアゾール)、HOSU(N-ヒドロキシスクシンイミド)等を用い、縮合剤としてはDCC(ジシクロヘキシルカルボジイミド)、WSC.HCI(1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド 塩酸塩)等を用いる。反応温度は0~100℃の間であるが、通常室温で行う。反応時間は0.5から24時間である。式(I)で表される化合物の精製は通常の精製手段、例えば再結晶法、シリカゲルなどの薄層クロマトグラフィー、カラムクロマトグラフィー、高速液体クロマトグラフィー等の手段により精製される。

本発明化合物(1)は、チアゾリジン環上に酸性窒素を有しているので塩を形成する。塩の生成は公知の方法、たとえば中和、イオン交換樹脂法などで塩に変換される。塩にはナトリウム、カリウムの様なアルカリ金属の塩、カルシウム、マグネシウムのようなアルカリ土類金属及び薬学的に許容され得るアミン類が含まれる。このようなアミン類としては、メチルアミン、エチルアミン、ジメチルアミン、ジエチルアミン、トリエチルアミン、イソプロピルアミン、フェネチルアミン、ピペリジン、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、リジン、ア20 ルギニンなどの有機塩基が挙げられる。

また本発明化合物は、1個以上の不斉炭素原子を有するため光学異性体が存在するが、本発明はそれらの光学異性体及びラセミ体も含まれる。

#### 実施例

以下の例は、本発明の一部を示すものであるが、本発明はこれらの例により限 25 定されるものではない。例中の「NMR」、「MS」は各々「核磁気共鳴スペクトル」、「質量分析スペクトル(FAB-MS)」を表す。NMR はすべてジメチルスルホキシドーd6で測定している。

実施例 1 5 - (4-カルボキシベンジル) チアゾリジン- 2, 4 - ジオン (II - b) の合成

アミノ安息香酸エチルエステル 16.5gをアセトンー水 (165ml-55ml) の混合液に加え、ついで濃塩酸 106mlを加える。この混合液に水冷下、亜硝酸ナトリウム 9.34g の水溶液 25ml を滴下し、30分撹拌する。ついでこの混合液にエチルアクリレート 80ml を加え、撹拌しながら40℃前後にて酸化第一銅 1.6g を徐々に 5 加え更に2時間撹拌する。窒素ガスの発生が終了した後、酢酸エチルを加え2回抽出した。抽出液をシリカゲルクロマトグラフィーで精製すると、化合物 (V)を油状物として 17.78g (収率63%)得た。先に得られた化合物 (V) 12.7g、チオウレア (VI) 10.2g、酢酸ナトリウム 11.0gのプロパノール溶液 (40ml)を 9時間加熱還流する。放冷後、析出物を濾取し、冷プロパノールで洗い、乾燥す 10 ると化合物 (VII)を9.5g得た。得られた化合物 (VII)4.0g を4 N塩酸 30 ml、エタノール 350mlの混合液に溶解し、8時間加熱還流した。ついでエタノールを減圧留去した後、濃塩酸 20ml を加え、8時間加熱還流した。放冷後、析出物を濾取し、水洗すると、目的化合物を3.5g得た。

NMR(ppm); 3. 23(1H, dd), 3. 45(1H, dd), 4. 97(1H, dd), 7. 40(2H, d), 7. 89(2H, d), 12. 07(1H, bs), 12. 90(1H, bs).

MS(M-1):250

15

実施例2 5-(4-(2-シクロヘキシルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、シクロへ 20 キシル酢酸 960mg、HOBT 1.03g、WSC.HCI 1.3gをDMF 20ml に溶解し、室温に て一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を 濾取し乾燥すると5-(4-(2-シクロヘキシルアセトアミド) ベンジル) チ アゾリジン-2, 4-ジオンを 1.7g 得た。

NMR(ppm): 0.94-1.40(5H, m), 1.71-1.90(5H, m), 2.25(2H, d), 3.14(1H, dd), 3.40(1H, dd), 4.95(1H, dd), 7.23(2H, d), 7.60(2H, d),

9. 91(1H, s), 12. 09(1H, bs).

MS(M+1);347

実施例3 5-(4-(2-フェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.25g、フェニル 酢酸 735mg、HOBT 0.83g、WSC. HCI 1.04g をDMF 20ml に溶解し、室温にて一 昼夜撹拌した。反応液に酢酸エチルを加え、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-フェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.32g得た。

10 NMR(ppm); 3. 06(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 62(2H, s), 4. 87(1H, dd),

7. 16(2H, d), 7. 26(1H, m), 7. 32(4H, m), 7. 53(2H, d),

10. 16(1H, s), 12. 00(1H. bs)

MS(M+1):341

実施例4 5-(4-(2-(2-ニトロフェニル)アセトアミド)ベンジル)

15 チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 2.0g、2-ニトロフェニル酢酸 1.8g、DCC 2.06g を塩化メチレン 50ml に懸濁し、室温にて5時間撹拌した。析出物を濾去し、濾液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを20 留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(2-ニトロフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.2g 得た。

NMR(ppm); 3. 15(1H, dd), 3. 41(1H, dd), 4. 20(2H, s), 4. 96(2H, dd),

7. 22(2H, d), 7. 53(2H, d), 7. 61-7. 68(2H, m), 7. 80(1H, dt),

8. 14(1H, dd), 10. 3(1H, s), 12. 09(1H, bs)

MS(M+1):386

25

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g 、3-ニト

ロフェニル酢酸 1.5g、DCC 1.54g を塩化メチレン 40ml に懸濁し、室温にて一 昼夜撹拌した。析出物を濾去し、濾液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水 溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを 留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。こ の粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(3-ニトロフェニル) アセトアミ ド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 2.25g得た。

NMR(ppm): 3. 15(1H, dd), 3. 40(1H, dd), 3. 92(2H, s), 4. 96(1H, dd).

7, 25(2H, d), 7, 62(2H, d), 7, 72(1H, t), 7, 86(1H, d),

8. 22(1H, dd), 8. 32(1H, d), 10. 34(1H, s), 12. 09(1H, bs)

10 MS(M+1):386

20 NMR(ppm); 3. 15(1H, dd), 3. 40(1H, dd), 3. 90(2H, s), 4. 96(1H, dd),

7. 26(2H, d), 7. 61(2H, d), 7. 69(2H, d), 8. 28(2H, d),

10. 34(1H, s), 12. 08(1H, bs)

MS(M+1);386

実施例7 5-(4-(2-(2, 4-ジニトロフェニル) アセトアミド) ベン25 ジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、2, 4-ジニトロフェニル酢酸 1.53g、HOBT 1.03g、WSC. HCI 1.3gをDMF 20ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチル

を留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。 この粉末を遮取し乾燥すると 5-(4-(2-(2,4-ジニトロフェニル))アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.78g得た。

NMR(ppm); 3. 07(1H, dd), 3. 33(1H, dd), 4. 28(2H, s), 4. 87(1H, dd),

5 7. 18(2H, d), 7. 48(2H, d), 7. 89(1H, d), 8. 54(1H, dd), 8. 78(1H, d) 10. 32(1H, s), 12. 01(1H, bs)

MS(M+1):431

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.2g、2-メトキシフェニル酢酸897mg、HOBT 0.83g、WSC.HC11.04gをDMF10mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(2-メトキシフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを0.96g得た。

NMR(ppm); 3. 06(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 3. 61(2H, s), 3. 76(3H, s), 4. 87(1H, dd), 6. 87-6. 98(2H, m), 7. 14-7. 26(2H, m), 7. 53(2H, d), 10. 02(1H, s), 12. 01(1H, bs)

MS(M+1);371

実施例 9 5-(4-(2-(3-メトキシフェニル)) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジンー 2、 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g 、3-メトキシフェニル酢酸 1.12g、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDMF 20ml に溶解し、

25 室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(3-メトキシフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.8g得た。

NMR(ppm); 3. 14(1H, dd), 3. 40(1H, dd), 3. 67(2H, s), 3. 83(3H, s), 6. 89(1H, dd), 6. 92-7. 00(2H, m), 7. 23-7. 62(2H, m), 7. 60(2H, d), 10. 21(1H, s), 12. 08(1H, bs)

MS(M+1):371

5 実施例10 5-(4-(2-(4-メトキシフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g 、4-メトキシフェニル酢酸 0.9g 、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶

10 液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると 5 - (4 - (2 - (4 - メトキシフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4 - ジオンを 1.64g得た。

NMR(ppm); 3. 06(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 54(2H, s), 3. 72(3H, s), 4. 87(1H, dd) 6. 88(2H, d), 7. 16(2H, d), 7. 24(2H, d), 7. 52(2H, d),

10.08(1H, s), 12.00(1H, bs)

チアゾリジンー2、4-ジオンを1.5g 得た。

MS(M+1):371

15

実施例11 5-(4-(2-(2-トリル) アセトアミド) ベンジル) チアゾ リジン-2, 4-ジオンの合成

- 20 5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、2-トリル酢酸 0.81g、HOBT 0.83g、WSC.HCI 1.04g をDMF 20ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉25 末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(2-トリル) アセトアミド) ベンジル)
  - NMR(ppm); 2. 29(3H, s), 3. 05(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 3. 67(2H, s), 4. 85(1H, dd), 7. 12-7, 25(6H, m), 7. 53(1H, d), 10. 14(1H, s), 12. 05(1H, bs)

MS(M+1):355

実施例12 5-(4-(2-(3-トリル) アセトアミド) ベンジル) チアゾ リジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.5g、3-トリル酢酸0.81g、HOBT0.83g、WSC.HC11.04gをDMF10mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(3-トリル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.37g得た。

NMR(ppm); 2. 29(3H, s), 3. 06(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 57(2H, s), 4. 87(1H, dd), 7. 04-7. 23(6H, m), 7. 53(2H, d), 10. 13(1H, s), 12. 01(1H, bs)

MS(M+1);355

実施例13 5-(4-(2-(4-トリル) アセトアミド) ベンジル) チアソ リジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2、4-ジオン 1.2g、4-トリル酢酸 0.81g、HOBT 0.83g、WSC.HC! 1.04g をDMF10mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(4-トリル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2、4-ジオンを1.46g 得た。

NMR(ppm); 2. 27(3H, s), 3. 06(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 3. 56(2H, s), 4. 86(1H, dd), 7. 10-7. 22(6H, m), 7. 52(2H, d), 10. 11(1H, s), 12. 00(1H, bs)

MS(M+1):355

25 実施例 1 4 5 - (4 - (2 - (2 - フルオロフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4 - ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、2-フルオロフェニル酢酸 832mg、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶

液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-(2-7)) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジンー 2 、4-ジオンを 1.55g得た。

5 NMR(ppm); 3. 07(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 3. 71(2H, s), 4. 87(1H, dd), 7. 13-7. 20(4H, m), 7. 27-7. 41(2H, m), 7. 53(2H, d).

10. 19(1H, s), 12, 00(1H, bs)

MS(M+1):359

実施例15 5-(4-(2-(3-フルオロフェニル) アセトアミド) ベンジ10 ル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.2g、3-フルオロフェニル酢酸832mg、HOBT 0.83g、WSC.HC11.04gをDMF10mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留15去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(3-フルオロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.51g得た。

NMR(ppm); 3. 06(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 62(2H, s), 4. 87(1H, dd),

7. 11-7. 18(4H, m), 7. 33-7. 38(2H, m), 7. 52(2H, d), 10. 15(1H, s),

20 12, 00(1H, bs)

MS(M+1);359

実施例16 5-(4-(2-(4-7) ル + 7) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン<math>-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、4-フル 25 オロフェニル酢酸 832mg、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(4-フルオロフェニル))アセトアミ

ド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.54g得た。

NMR(ppm); 3. 07(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 3. 67(2H, s), 4. 87(1H, dd),

7. 04-7. 18(4H, m), 7. 33-7. 41(2H, m), 7. 52(2H, d), 10. 17(1H, s),

12.01(1H, bs)

5 MS(M+1):359

実施例17 5-(4-(2-(2-クロロフェニル)) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5 - (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g 、2-クロロフェニル酢酸 921mg、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、

- 10 室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(2-クロロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.58g得た。
- 15 NMR(ppm); 3. 07(1H, dd), 3. 33(1H, dd), 3. 82(2H, s), 4. 88(1H, dd),
  7. 17(2H, d), 7. 29-7. 32(2H, m), 7. 40-7. 46(2H, m), 7. 54(2H, d),
  10. 21(1H, s), 12. 01(1H, bs)

MS(M+1):375

実施例18 5- (4- (2- (3-クロロフェニル) アセトアミド) ベンジル)

20 チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、3-クロロフェニル酢酸 921mg、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留 25 去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(3-クロロフェニル) アセトアミド)

NMR(ppm); 3. 06(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 3. 66(2H, s), 4. 87(1H, dd), 7. 17(2H, d), 7. 27-7. 40(4H, m), 7. 52(1H, d), 10. 18(1H, s),

ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.3g 得た。

12.01(1H, bs)

MS(M+1):375

実施例 19 5-(4-(2-(4-クロロフェニル)) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, <math>4-ジオンの合成

- 5 5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、4-クロロフェニル酢酸 921mg、HOBT 0.83g、WSC.HCI 1.04g をDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この
- 10 粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(4-2) (4-2

NMR(ppm); 3. 07(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 3. 64(2H, s), 4. 87(1H, dd), 7. 17(2H, d), 7. 33-7. 38(2H, m), 7. 52(2H, d), 10. 18(1H, s), 12. 01(1H, bs)

MS(M+1);375

実施例20 5ー(4ー(2ー(2ーヒドロキシフェニル)アセトアミド) ベンジル) チアゾリジンー2, 4ージオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g 、2-ヒド

ロキシフェニル酢酸 1.64g、HOBT 1.66g、WSC.HC1 2.08g をDMF 15ml に溶解 0、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(2-ヒドロキシフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを490mg得た。

25 NMR(ppm); 3. 06(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 3. 58(2H, s), 4. 87(1H, dd), 6. 17-6. 80(2H, m), 7. 03-7. 17(4H, m), 7. 54(2H, d), 9. 48(1H, s), 10. 05(1H, s), 12. 01(1H, bs)

MS(M+1):357

実施例21 5-(4-(2-(3-ヒドロキシフェニル) アセトアミド) ベン

ジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、3-ヒドロキシフェニル酢酸 822mg、HOBT 0.83g、WSC.HCI 1.04g をDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸 水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(3-ヒドロキシフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.41g得た。

NMR(ppm); 3. 08(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 52(2H, s), 4. 87(1H, dd).

6. 62-6. 66(1H, m), 6. 74-6. 76(2H, m), 7. 08-7. 18(3H, m),

7. 52(1H, d), 10. 06(1H, s), 12. 00(1H, bs)

MS(M+1):357

10

実施例22 5-(4-(2-(4-ヒドロキシフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

- 15 5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、4-ヒドロキシフェニル酢酸 822mg、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:エタノ
- 20 ール=15:1)で精製すると、5-(4-(2-(4-ヒドロキシフェニル) アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンを粉末として 1.49g得 た。

NMR(ppm); 3. 05(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 47(2H, s), 4. 86(1H, dd), 6. 70(2H, d), 7. 10-7. 17(4H, m), 7. 52(2H, d), 9. 24(1H, s), 10. 05(1H, s), 12. 00(1H, bs)

MS(M+1):357

25

実施例 23 5-(4-(2-(4-ビフェニリル)) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2、 4-ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 222mg、ビフェニ

リル酢酸 212mg、HOBT 153mg、WSC. HC1 192mg をDMF 5mlに溶解し、室温にて 6 時間撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和 炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残 さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉 末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(4-ビフェニリル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを 322mg得た。

NMR(ppm); 3.06(1H, dd), 3.31(1H, dd), 3.68(2H, s), 4.86(1H, dd),

7. 17(2H, d), 7. 32-7. 67(11H, m), 10. 19(1H, s), 12. 00(1H, bs)

MS(M+1):417

10 実施例24 5-(4-(2-(4-ジメチルアミノフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.2g、4-ジメチルアミノフェニル酢酸 968mg、HOBT 0.83g、WSC.HC1 1.04gをDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:エタノル=20:1)で精製すると5-(4-(2-(4-ジメチルアミノフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを粉末として1.22g得

20 NMR(ppm); 2. 85(6H, s), 3. 05(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 46(2H, s), 4. 86(1H, dd), 6. 68(2H, d), 7. 12-7. 16(4H, m), 7. 52(2H, d), 10. 03(1H, s), 12. 00(1H, bs)

MS(M+1);384

た。

実施例25 5-(4-(2-(1-ナフチル) アセトアミド) ベンジル) チア25 ゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、1-ナフチル酢酸 1.39g、HOBT 1.03g、WSC. HCI 1.3gをDMF 15ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残

さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-(1-ナフチル)) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1,88g得た。

NMR(ppm); 3. 15(1H, dd), 3. 37-3. 48(1H, m), 4. 23(2H, s), 4. 96(1H, dd).

5 7. 26(2H, d), 7. 53-7. 67(6H, m), 7. 91-8. 04(2H, m), 8. 21(1H, d), 10. 40(1H, s), 12. 07(1H, bs)

MS(M+1):391

実施例26 5-(4-(2-(2-ナフチル)) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

10 5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、2-ナフチル酢酸 1.39g、HOBT 1.03g、WSC.HCI 1.3gをDMF 15ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾15 取し乾燥すると5-(4-(2-(2-ナフチル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.98g得た。

NMR(ppm); 3. 14(1H, dd), 3. 40(1H, dd), 3. 90(2H, s), 4. 95(1H, dd), 7. 55(2H, d), 7. 52-7. 86(5H, m), 7. 91-7. 99(4H, m), 10. 32(1H, s), 12. 09(1H, bs)

MS(M+1);391

20 実施例27 5-(4-(2-ピリジル) アセトアミド) ベンジル) チア ゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、2-ピリジル酢酸塩酸塩 1.17g、トリエチルアミン 0.94ml、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDMF 15ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加25 え、水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(2-ピリジル)アセトア

NMR(ppm); 3. 05(1H, dd), 3. 33-3. 41(1H, m), 3. 82(2H, s), 4. 86(1H, dd),

ミド) ベンジル) チアゾリジンー2, 4-ジオンを 1.26g得た。

7. 16(2H, d), 7. 23-7. 39(2H, m), 7. 53(2H, d), 7. 71-7. 77(2H, m), 8. 47-8. 50(2H, m), 10. 21(1H, s), 11. 78(1H, bs)

MS(M+1):342

実施例 28 5 - (4 - (2 - (3 - ピリジル) アセトアミド) ベンジル) チア 5 ゾリジン- 2, 4 - ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.5g、3-ピリジル酢酸塩酸塩1.17g、トリエチルアミン0.94ml、HOBT1.03g、WSC.HC11.3gをDMF10mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留10去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(3-ピリジル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを488mg得た。

NMR(ppm); 3. 06(1H, dd), 3. 20-3. 30(1H, m), 3. 69(2H, s), 4. 87(1H, dd), 7. 17(2H, d), 7. 35(1H, dd), 7. 52(2H, d), 7. 73(1H, d),

8. 45-8. 52(2H, m), 10. 23(1H, s), 11. 94(1H, bs)

MS(M+1);342

15

実施例29 5-(4-(2-(2-チエニル) アセトアミド) ベンジル) チア ゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-r)(1) チアゾリジン-2 、4-iジオン 1.5g 、2-fエ 20 二ル酢酸 960mg、HOBT 1.03g、WSC. HCl 1.3gをDMFに溶解し、室温にて一昼夜 撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-(2-fエニル)) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2 、4-iジオンを 1.7g 得た。

NMR(ppm); 3. 07(1H, dd), 3. 29-3. 32(1H, m), 3. 35(2H, s), 4. 87(1H, dd), 6. 97(2H, t), 7. 18(2H, d), 7. 38(1H, dd), 7. 52(2H, d), 10. 19(1H, s), 12. 01(1H, bs)

MS(M+1):347

WO 97/32863 PCT/JP97/00639

実施例30 5-(4-(2-(3-チエニル) アセトアミド) ベンジル) チア ゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.2g、3-チェニル酢酸768mg、HOBT 0.83g、WSC.HC11.04gをDMF10mlに溶解し、室温に5 で一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(3-チェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.49g得た。

10 NMR(ppm); 3. 06(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 3. 64(2H, s), 4. 87(1H, dd),
7. 08(1H. dd), 7. 15-7. 18(2H, m), 7. 31(1H, d), 7. 46-7. 54(3H, m),
10. 11(1H, s), 12. 00(1H, bs)

MS(M+1):347

実施例31 5-(4-(2-(3-インドリル) アセトアミド) ベンジル) チ 15 アゾリジン-2、4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.5g、3-インドリル酢酸1.18g、HOBT1.03g、WSC.HC11.3gをDMFに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(3-インドリル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを2.08g得た。

NMR(ppm); 3. 05(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 70(2H, s), 4. 86(1H, dd), 6. 98(1H, s), 7. 07(1H, t), 7. 15(2H, d), 7. 25(1H, d), 7. 35(1H, d), 7. 53(2H, d), 7. 60(2H, d), 10. 07(1H, s), 10. 90(1H, bs), 11. 99(1H, bs)

MS(M+1):380

25

実施例  $3 \ 2 \quad 5 - (4 - (2 - (2 - メチル - 3 - インドリル) アセトアミド)$  ベンジル) チアゾリジン - 2 , 4 - ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g 、2-メチ

ルー3ーインドリル酢酸 1.02g、HOBT 0.83g、WSC.HC! 1.04g をDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(2-メチル-3-インドリル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2、4-ジオンを 1.74g得た。

NMR(ppm); 2. 38(3H, s), 3. 05(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 66(2H, s), 4. 86(1H, dd),

6. 89-7. 00(2H, m), 7. 15(2H, d), 7. 23(1H, d), 7. 49-7. 54(3H, m),

10. 04(1H, s), 10. 81(1H, bs), 12. 01(1H, bs)

 $10 \quad MS(M+1);394$ 

実施例 3 3 5-(4-(2-(5-メトキシ-2-メチル-3-インドリル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-r) (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-iジオン 1.2g、5-yトキシ-2-yチル-3-dンドリル酢酸 1.18g、HOBT 0.83g、WSC. HCl 1.04g を

- 15 DMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーエタノール:30:1)で精製すると、5-(4-(2-(5-メトキシ-2-メチル-3-インドリル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-
- 20 2, 4-ジオンを粉末として 1.46g得た。

NMR(ppm); 2. 36(3H, s), 3. 05(1H, dd), 3. 01(1H, dd), 3. 62(2H, s), 3. 71(3H, s), 4. 86(1H, dd), 6. 62(1H, dd), 7. 08(1H, d), 7. 15(2H, d), 7. 53(2H, d), 10. 04(1H, s), 10. 64(1H, s), 12. 01(1H, bs)

MS(M+1):424

25 実施例34 5-(4-(2-メチル-2-(R)-フェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.48g、2-(R)-フェニルプロピオン酸 1.0g、HOBT 1.02g、WSC.HCl 1.28g をDMF 15ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン

5 NMR(ppm); 1. 41(3H, d), 3. 05(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 82(1H, q), 4. 86(1H, dd), 7. 15(2H, dd), 7. 19-7. 41(5H, m), 7. 53(2H, d), 10. 03(1H, s),

11.99(1H. bs)

MS(M+1):355

実施例 35 5-(4-(2-メチル-2-(S)-フェニルアセトアミド) べ 10 ンジル) チアゾリジン-2, <math>4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.48g、2-(S) -フェニルプロピオン酸 1.0g、HOBT 1.02g、WSC, HC1 1.28g をDMF 15ml に 溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さを酢酸エチルに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-メチル-2-(S)-フェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを 1.68g得た。NMR(ppm);1.41(3H,d),3.05(1H,dd),3.31(1H,dd),3.81(1H,q),4.86(1H,dd),

11.99(1H, bs)

20 11.99(1 MS(M+1):355

実施例3.6 5-(4-(2-エチル-2-フェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2、<math>4-ジオンの合成

7. 18(2H, d), 7. 20-7. 41(7H, m), 7. 53(2H, d), 10. 04(1H, s).

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、2-フェ 25 二ル酪酸 1.2g、HOBT 1.03g、WSC. HC1 1.3gをDMF 20ml に溶解し、室温にて 一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和 炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残 さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-エチル-2-フェニルアセトアミド) ベンジル)

WO 97/32863 PCT/JP97/00639

チアゾリジン-2, 4-ジオンを 2.12g得た。

NMR(ppm); 0. 94(3H, t), 1. 70-1. 85(1H, m), 2. 02-2. 21(1H, m), 3. 13(1H, dd), 3. 39(1H, dd), 3. 63(1H, dd), 4. 94(1H, dd), 7. 22(2H, d), 7. 28-7. 49(5H, m), 7. 61(2H, d), 10. 16(1H, s), 12. 09(1H, bs)

5 MS(M+1):369

実施例37 5- (4-(2-シクロペンチル-2-フェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.5g、2-シクロペンチル-2-フェニル酢酸1.4g、HOBT1.03g、WSC.HC11.3gをDMF15

10 mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製すると、5-(4-(2-シクロペンチル-2-フェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを粉末して1.46g

15 得た。

NMR(ppm); 0. 85-1. 90(8H, m), 2. 48-2. 70(1H, m), 3. 04(1H, dd), 3. 26-3. 39(3H, m), 4. 85(1H, dd), 7. 11-7. 53(9H, m), 10. 05(1H, s), 11. 99(1H, bs)

MS(M+1):409

実施例38 5-(4-(2-シクロヘキシル-2-フェニルアセトアミド)べ20 ンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 0.75g、2-シクロヘキシル-2-フェニル酢酸 833mg、HOBT 620mg、WSC.HCI 776mg をDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。

25 酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:エタノール=20:1)で精製すると、5-(4-(2-シクロへキシル-2-フェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2、<math>4-ジオンを粉末として1.11g 得た。

NMR(ppm); 0. 74(1H, m), 1. 03-1. 20(5H, m), 1. 58-1. 81(4H, m), 2. 03(1H, m),

3. 04(1H, dd), 3. 27-3. 33(2H, m), 4. 85(1H, dd), 7. 14(2H, d), 7. 20-7. 40(4H, m), 7. 51(2H, d), 10. 07(1H, s), 12. 00(1H, bs)

MS(M+1):423

実施例39 5-(4-(2, 2-ジフェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾ5 リジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.2g、ジフェニル酢酸1.15g、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04gをDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残10 さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2,2-ジフェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.94g得た。

NMR(ppm); 3. 07(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 4. 87(1H, dd), 5. 16(1H, s), 7. 17(2H, d), 7. 21-7. 38(10H, m), 7. 55(2H, d), 10. 40(1H, s), 12. 01(1H, bs)

15 MS(M+1):417

実施例 4 0 5 - (4 - (2 - メトキシー 2 - フェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジン- 2、4 - ジオンの合成

·5 - (4 - アミノベンジル) チアゾリジンー 2, 4 - ジオン 1.2g 、 2 - メト

キシー2-フェニル酢酸 897mg、HOBT 0.83g、WSC. HCl 1.04g をDMF 10ml に 20 溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-メトキシー2-フェニルアセトアミド) ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.82g得た。

25 NMR(ppm); 3. 06(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 3. 36(3H, s), 4. 82(1H, dd), 4. 88(1H, dd), 7. 16(2H, d), 7. 32-7. 36(3H, m), 7. 38-7. 50(2H, m), 7. 61(2H, d), 10. 03(1H, s), 12. 02(1H, bs)

MS(M+1);371

実施例41 5-(4-(2, 2-ジエチル-2-フェニルアセトアミド) ベン

ジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.2g、2-エチル-2-フェニル酪酸1.04g、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04gをDMF 10ml に溶解し、60℃にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製すると5-(4-(2,2-ジエチル-2-フェニルアセト

NMR(ppm); 0. 66(6H, t), 1. 94-2. 16(4H, m), 3. 04(1H, dd), 3. 30(1H, dd),

アミド) ベンジル) チアゾリジンー2, 4-ジオンを粉末として 0.66g得た。

4.86(1H, dd), 7.12(2H, d), 7.20-7.38(5H, m), 7.48(2H, d),

8. 97(1H, s), 12. 00(1H, bs)

MS(M+1);397

10

実施例 4 2 5 - (4 - (2, 2, 2 - トリフェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4 - ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.2g、トリフェニル酢酸1.56g、HOBT 0.83g、WSC.HC11.04gをDMF10mlに溶解し、60℃にて、二昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)
 で精製すると5-(4-(2,2,2-トリフェニルアセトアミド)ベンジル)

NMR(ppm); 3. 05(1H, dd), 3. 30(1H, dd), 4. 87(1H, dd), 7. 14(2H, d),

チアゾリジン-2, 4-ジオンを粉末として 377mg得た。

7, 22-7, 36(15H, m), 7, 46(2H, d), 9, 03(1H, s), 12, 01(1H, bs)

MS(M+1):493

25 実施例 4 3 5 - (4 - (2 - メチル - 2 - (2 - 二トロフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン - 2, 4 - ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 3.03g、2-(2-1) プロピオン酸 2.66g、HOBT 2.1g、WSC.HCl 2.62g をDMF 30ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、

5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。 酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出 してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-メチル-2-(2-ニ トロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを3.8 5 7g得た。

NMR(ppm); 1. 57(3H, d), 3. 10(1H, dd), 3. 36(1H, dd), 4. 30(1H, q), 4. 90(1H, dd), 7. 20(2H, d), 7. 53(2H, d), 7. 55-7. 60(1H, m), 7. 70-7. 80(2H, m) 8. 00(1H, d), 10. 15(1H, s), 12. 01(1H, bs)

MS(M+1);400

- 10 実施例44 5-(4-(2-メチル-2-(4-ニトロフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成
  - 5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、2-(4-ニトロフェニル) プロピオン酸 1.3g、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5
- 15 %クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。 酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末 が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-メチル-2-(4-ニトロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオ ンを2,21g得た。
- 20 NMR(ppm); 1. 46(3H, d), 3. 07(1H, dd), 3. 35(1H, dd), 4. 00(1H, q), 4. 86(1H, dd), 7. 16(2H, d), 7. 51(2H, d), 7. 66(2H, d), 8. 21(2H, d), 10. 18(1H, s), 11. 99(1H, bs)

MS(M+1);400

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、1-フェニル-1-シクロプロパンカルボン酸 876mg、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をD MF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄

した。酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム: エタノール=10:1)で精製すると5-(4-(1-7)-1) ーシクロプロパンカルボニルアミノ)ベンジル)チアゾリジンー2:4-3 を粉末として 1:35 8 得た。

5 NMR(ppm); 1. 08-1. 12(2H, m), 1. 41-1. 45(2H, m), 3. 05(1H, dd), 3. 30(1H, dd), 4. 86(1H, dd), 7. 12(2H, d), 7. 24-7. 48(7H, m), 9. 00(1H, s), 11. 99(1H, bs)

MS(M+1);367

実施例 4.6 5-(4-(1-フェニル-1-シクロペンタンカルボニルアミノ) 10 ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、1-フェニル-1-シクロペンタンカルボン酸 960mg、HOBT 1.03g、WSC.HCI 1.3gをDM F 20ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。

15 酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製すると5-(4-(1-フェニル-1-シクロペンタンカルボニルアミノ)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを粉末として1.51g得た。

NMR(ppm); 1, 72-2, 10(5H, m), 2, 70-2, 80(2H, m), 3, 12(1H, dd), 3, 38(1H, dd),

20 4. 94(1H, dd), 7. 18-7. 72(9H, m), 9. 24(1H, s), 12. 08(1H, bs)

MS(M+1);395

実施例 4.7 5-(4-ベンジルアミノカルボニルベンジル) チアゾリジンー <math>2, 4-ジオンの合成

5-(4-カルボキシベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン330mg、ベンジルアミン塩酸塩363mg、トリエチルアミン0.3ml,HOBT323mg、WSC.HC1404mgをDMF5mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを減圧留去し、エーテルーへキサンより粉末化すると、5-(4-ベンジルアミノカルボニルベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン

を粉末として 670mg得た。

NMR(ppm); 3. 20(1H, dd), 3. 43(1H, dd), 4. 47(2H, d), 4. 97(1H, dd), 7. 20-7. 36(7H, m), 7. 84(2H, d), 9. 02(1H, t), 12. 07(1H, bs)

MS(M+1):341

5 実施例48 5-(4-(4-二トロベンジルアミノカルボニル) ベンジル) チ アゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-カルボキシベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン251mg、4-ニトロベンジルアミン塩酸塩189mg、トリエチルアミン0.14ml、HOBT 153mg、 WSC.HC1192mgをDMF5mlに溶解し、室温にて、6時間撹拌した。反応混合物 に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、 飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを減圧留去し、エーテル-ヘキサンより粉 末化すると、5-(4-(4-ニトロベンジルアミノカルボニル)ベンジル)チ アゾリジン-2,4-ジオンを粉末として315mg得た。

NMR(ppm); 3, 21(1H, dd), 3, 44(1H, dd), 4, 59(2H, d), 4, 97(1H, dd), 7, 37(2H, d),

7. 58(2H, d), 7. 85(2H, d), 8. 20(2H, d), 9. 17(1H, t), 12. 06(1H, bs)

MS(M+1):386

5-(4-カルボキシベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン251mg、2-20 ニトロベンジルアミン152mg、HOBT 153mg、WSC.HC1191mgをDMF5mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを減圧留去し、エーテルーへキサンより粉末化すると、5-(4-(2-ニトロベンジルアミノカルボニル)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを粉末25として235mg得た。

NMR(ppm); 3. 22(1H, dd), 3. 45(1H, dd), 4. 60(2H, d), 4. 97(1H, dd), 7. 36-8. 04(8H, m), 9. 20(1H, t), 12. 06(1H, bs)

MS(M+1);386

実施例50 5-(4-((R) -α-メチルベンジルアミノカルボニル) ベンジ

ル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

10 NMR(ppm); 1. 47(3H, d), 3. 18(1H, dd), 3. 44(1H, dd), 4. 96(1H, dd), 5. 16(1H, q), 7. 18-7. 41(7H, m), 7. 84(2H, dd), 8. 78(1H, d), 12. 06(1H, bs)

MS(M+1);355

実施例 5 1 5 - (4 - ((S)  $-\alpha - \lambda$  チルベンジルアミノカルボニル) ベンジル) チアゾリジン- 2 , 4 - ジオンの合成

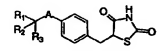
- 5 (4 カルボキシベンジル) チアゾリジン-2, 4 ジオン 1.0g 、(S) α メチルベンジルアミン 482mg、HOBT 610mg、WSC. HC1 766mg をDMF 10 mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを減圧留去し、残さを酢酸エチルに溶解し、ヘキサンに滴下すると、
- 20 粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると $5-(4-((S)-\alpha-y+v))$ ルベンジルアミノカルボニル)ベンジル)チアゾリジン-2、4-ジオンを粉末として 1.22g得た。

NMR(ppm); 1. 47(3H, d), 3. 20(1H, dd), 3. 43(1H, dd), 4. 96(1H, dd), 5. 16(1H, q), 7. 18-7. 41(7H, m), 7. 84(2H, dd), 8. 77(1H, d), 12. 06(1H, bs)

MS(M+1);355

実施例2~51の化合物の化学構造式を表1に示した。

表1



No R	R,	R,	Λ	Na	R,	R <sub>2</sub>	R,	A
2	Н	Н	CONH	21	RO O	Н	Н	CONH
3 🔘	Н	Н	CONH	22	10- <del>0</del>	н	Н	CONH
4 (O)-NO <sub>2</sub>	Н	Н	CONH	23	<b>⊘</b> -⊘-	Н	Н	CONH
5 02N	Н	Н	CONH	24	Ne>N-(0)-	- н	Н	CONII
6 0214-0	Н	Н	CONH	25	00	Н	Н	CONH
7 0 <sub>2</sub> N-(O)-	Н	Н	соин	26	00	н	Н	CONH
8 O-	н	Н	CONH	27	( )	н	н	CONH
9	н	Н	CONH	28		Н	н	CONH
10 NeO-(O)-	Н	Н	CONH	29		н	н	CONH
11 O Ne	Н	Н	CONH	30		н	н	CONH
12	Н	Н	соин	31	OJ	н	H	CONH
13 Ne-(O)-	Н	H	CONH	32	Û.	Н	Н	CONH
14	Н	н	CONH	Me	eQ H N			
15 F	Н	Н	CONH	33	OT N	H	Н	CONH
16 F-(O)-	Н	Н	CONH	34	<u></u>	Me	Н	CONH
17 (O)-C1	Н	Н	CONH	35	<u></u>	Н	Me	CONH
18 C1	Н	н	CONH	36	<u></u>	Et	Н	CONH
19 cı-(O)-	Н	Н	CONII	37	(o)	$\bigcirc$	Н	CONH
20 OF OH	н	Н	CONH	38	( <u>o</u> )-	$\langle  \rangle$	11	CONH
<u>~</u>								

3 0

(表1のつづき)

No.	Rı	R2	R₃	A
39	$\bigcirc$	(0)-	Н	CONH
40	<u></u>	MeO	Н	CONH
41	<u></u>	Et	Et	CONH
42	(O)-	( <u>o</u> )-	(O)-	CONH
43	O NO <sub>2</sub>	Me	Н	CONH
44 0	2N-(O)-	Me	Н	CONH
45	<u></u>	-(CH <sub>2</sub>	)2-	CONH
46	<u></u>	-(CH <sub>2</sub>	)4-	CONH
47	<u></u>	Н	Н	NHCO
48 <sub>0</sub>	2N-(O)-	Н	H	NHCO
49	<b>○</b> N0₂	Н	Н	NHCO
50	(O)-	Me	Н	NHCO
51	<u></u>	Н	Me	NHCO

次に、本発明化合物の血糖低下作用試験及び脂質低下作用試験を示す。 血糖低下作用試験

ウリスティクス (バイエル三共) で尿糖が陽性であることを確認したKK-Ay マウスを1群6匹用い、本発明化合物および対照としてピオグリタゾン 100mg/kg を経口投与した。投与直前及び投与24時間後に尾静脈から採血を行い、遠心(3000rpm, 10min) して得られた血清中のグルコース量をグルコースBテストワコー(和光純薬)で測定し、血糖低下率を求めた。その結果を表2に示す。化合物番号はそれぞれ実施例の番号に相当する。

表 2

10					
10	化合物番号	血糖低下率(%)			
	13	14			
	15	14			
15	16	40			
	18	38			
	24	13			
	31	13			
	34	54			
20	35	24			
	37	29			
	38	24			
	45	42			
	47	16			
25	50	23			
	51	10			
	ピオグリタゾン	8			

上記結果から、本発明化合物が優れた血糖低下作用を示すことが明らかになった。

### 脂質低下作用

ウリスティクス (バイエル三共) で尿糖が陽性であることを確認したKK-Ay マウスに、本発明化合物を経口投与し、トリグリセリド Gテストワコー (和光純薬)で血清トリグリセリドを測定した結果、本発明化合物は優れた血清中トリグリセリド低下作用を示した。

式(I)で表される本発明化合物またはその塩を上記の目的で用いるには、経口または非経口投与のための各種の医薬組成物の形態、例えば錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、丸剤、懸濁剤、注射剤、坐剤等の形態で使用することができる。 製剤化の際には、通常の製剤担体を用い常法により製造する。

10 経口組成物には、通常の賦形剤、滑沢剤、崩壊剤、湿潤剤等の添加剤を用いることができる。また、液剤としては、水性もしくは油性懸濁液、乳濁液、シロップ、エリキシル剤等の形態であってもよく、あるいは使用前水または他の適当な溶媒で再溶解可能な凍結乾燥物などがあげられる。これら液体製剤には、懸濁化剤、湿潤剤、香料、希釈剤あるいは乳化剤のような通常の添加剤を含有しても良15 い。

本発明化合物をヒトに投与する場合の投与量は、 $0.005mg\sim400mg$   $/日、好ましくは、<math>0.05mg\sim160mg/$ 日である。しかしながら、治療の目的でヒトに投与されるときの用量は、病気の重症度、年齢あるいは体重等により適宜調節される。

20 なお、急性毒性試験の結果、本発明化合物は毒性について問題はなかった。
発明の効果

本発明の式(I)で表される化合物は、優れた血糖低下作用及び脂質低下作用を示す。本発明により糖尿病治療薬として優れた性質を有する新規化合物を提供することができた。

25 また式(IIb) で示される化合物は、式(Ib) で示される化合物を製造する際の中間体として重要であり、この化合物を経由することにより、(Ib) で表される本発明の化合物を容易に製造することができた。

### 請求の範囲

1. 式

(I)

「式中、 $R_1$  は、シクロアルキル基、無置換もしくは1つ以上の置換基を有するフェニル基、ナフチル基、または少なくとも窒素、酸素、硫黄原子のうちいずれか1種を1個以上含む単環状もしくは二環状複素環を表し、 $R_2$ ,  $R_3$  は一方あるいは両方とも水素、低級アルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基(保護基で保護されても良い)、フェニル基、あるいは- ( $CH_2$ ) n- ( $n=2\sim6$ ) を表し、A はアミド結合を表す〕で表されるチアゾリジン-2, 4-ジオン誘導体及びその塩。

- 2. Aが-NHCO-である請求項1に記載のチアゾリジン-2, 4-ジオン 誘導体及びその塩。
  - 3. Aが-COHN-である請求項1に記載のチアゾリジン-2, 4-ジオン誘導体及びその塩。
- 4. 5-(4-(1-7)-2) インカルボニルアミノ) ベン 20 ジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン及びその塩。
  - 5. 請求項 $1 \sim 4$  のいずれか1 項に記載のチアゾリジン-2, 4 ジオン誘導体、またはその塩を有効成分として含有する糖尿病治療薬。

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/00639

Int. C16 C07D277/34, A61K31/425  According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC  B. FIELDS SEARCHED  Minimum documentations reserved (classification system followed by classification symbols)  Int. C16 C07D277/34, A61K31/425  Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched  Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)  CAS ONLINE  C DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Category* Gustion of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim N  X JP, 1-299289, A (Pfizer Inc.), December 4, 1989 (04. 12. 89), Claim 6 WO, 8908652, A & EP, 389699, A  X Hulin, Bernard, et al., "Novel Thiazolidine-2,4 diones as Potent Euglycemic Agents*, J. Med. Chem., Vol. 35, No. 10, (1992), p. 1853-1864, particularly refer to p. 1858  P,Y JP, 8-333355, A (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 17, 1996 (17. 12. 96) (Family: none)  P,A JP, 8-157462, A (Terumo Corp.), June 18, 1996 (18. 06. 96) (Family: none)  P,Y WO, 96/38428, Al (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 5, 1996 (05. 12. 96) (Family: none)    Further documents are listed in the continuation of Box C   See patent family annex.    Special exagents of clied documents:	A. CL	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER				
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC  B. FIELDS SEARCHED  Minimum documentations searched (classification system followed by classification symbols)  Int. C1 <sup>6</sup> C07D277/34, A61K31/425  Documentations searched other than minimum documentations to the extent that such documents are included in the fields searched  Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)  CAS ONLINE  C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim N  X. JP, 1-299289, A (Pfizer Inc.),    December 4, 1989 (04. 12. 89),    Claim & Wo, 8908652, A & EP, 389699, A  & US, 5330998, A  X. Hulin, Bernard, et al., "Novel Thiazolidine-2, 4- 1-3, 5  diones as Potent Euglycemic Agents", J. Med. Chem., Vol. 35, No. 10, (1992), p. 1853-1864, particularly refer to p. 1858  P,Y JP, 8-333355, A (Kyorin Pharmaceutical Co.,    Ltd.),    December 17, 1996 (17. 12. 96) (Family: none)  P,A JP, 8-157462, A (Terumo Corp.),    June 18, 1996 (18. 06. 96) (Family: none)  P,Y WO, 96/38428, A1 (Kyorin Pharmaceutical Co.,    Ltd.),    December 5, 1996 (05. 12. 96) (Family: none)  [X] Further documents are listed in the continuation of Box C.  Special reason (as specified)  The document efficing the general state of the an which is not considered to too place produces are assisted to the optimization relevance of assisted to the optimization becomes to particular relevance; the claimed investors cannot considered to involve a relevance; the claimed investors cannot considered to involve a relevance in the consideration involves as a versul value of the course of the produce of particular relevance; the claimed investors cannot considered to involve a relief of the violent claimed on the consideration involves as a versul value of the produce of particular relevance; the claimed investors cannot considered to involve a relief of the vio						
B. FFELDS SEARCHED						
Minimum documentations searched (elassification system followed by classification symbols)  Int. C16 C07D277/34, A61K31/425  Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched  Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)  CAS ONLINE  C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages  Relevant to claim N  X	_		th national classification and IPC			
Int. C16 C07D277/34, A61K31/425  Documents used searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched  Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)  CAS ONLINE  C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Category*  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages  X JP, 1-299289, A (Pfizer Inc.), December 4, 1989 (04. 12. 89), Claim & WO, 8908652, A & EP, 389699, A  X Hulin, Bernard, et al., "Novel Thiazolidine-2, 4- diones as Potent Euglycemic Agents", J. Med. Chem., Vol. 35, No. 10, (1992), p. 1853-1864, Particularly refer to p. 1858  P,Y JP, 8-333355, A (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 17, 1996 (17. 12. 96) (Family: none)  P,A JP, 8-157462, A (Terumo Corp.), June 18, 1996 (18. 06. 96) (Family: none)  X Further documents are listed in the continuation of Box C.  See patent family annex.  See patent family annex.  To document defining the general state of the art which is so considered to defining the general state of the art which is so considered to deciment and thing date or prior date and continuation date of another claims or other tested in continuation of particular relevance; the claimed investion cannot recease relating to an oral disclosure, see, exhibition or other tested in continuation of particular relevance; the claimed investion cannot recease relation of the international filing date or prior deciment relations or other tested in the continuation of the international filing date or prior deciment relations or other tested in the continuation of the international search report May 27, 1997 (27. 05. 97)  Jame and mailing address of the ISA/  Authorized officer						
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched  Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)  CAS ONLINE  C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Category*  Citation of document, with indication, where a proportiate, of the relevant passages  Relevant to claim N  X	Minimum d	ocumentation searched (classification system followed)	by classification symbols)			
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)  CAS ONLINE  C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Category*  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages  X JP, 1-29289, A (Pfizer Inc.), December 4, 1989 (04. 12. 89), Claim 6 WO, 8908652, A & EP, 389699, A  X Hulin, Bernard, et al., "Novel Thiazolidine-2,4- diones as Potent Euglycemic Agents", J. Med. Chem., Vol. 35, No. 10, (1992), p. 1853-1864, particularly refer to p. 1858  P,Y JP, 8-333355, A (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 17, 1996 (17. 12. 96) (Family: none)  P,A JP, 8-157462, A (Terumo Corp.), June 18, 1996 (18. 06. 96) (Family: none)  P,Y WO, 96/38428, Al (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 5, 1996 (05. 12. 96) (Family: none)  X Further documents are listed in the continuation of Box C.  Special categories of cited documents:	Int	. Cl C0/D2///34, A61K31/4	25			
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)  CAS ONLINE  C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Category*  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages  Relevant to claim N  X	Documenta	ion searched other than minimum down				
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages  X JP, 1-299289, A (Pfizer Inc.), December 4, 1989 (04. 12. 89), Claim & WO, 8908652, A & EP, 389699, A & US, 5330998, A  X Hulin, Bernard, et al., "Novel Thiazolidine-2,4- diones as Potent Euglycemic Agents", J. Med. Chem., Vol. 35, No. 10, (1992), p. 1853-1864, particularly refer to p. 1858  P,Y JP, 8-333355, A (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 17, 1996 (17. 12. 96) (Family: none)  P,A JP, 8-157462, A (Terumo Corp.), June 18, 1996 (18. 06. 96) (Family: none)  P,Y WO, 96/38428, Al (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 5, 1996 (05. 12. 96) (Family: none)  X Further documents are listed in the continuation of Box C.  Special categories of cited documents:		to the	extent that such documents are included in t	he fields searched		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages  X JP, 1-299289, A (Pfizer Inc.), December 4, 1989 (04. 12. 89), Claim & WO, 8908652, A & EP, 389699, A & US, 5330998, A  X Hulin, Bernard, et al., "Novel Thiazolidine-2,4- diones as Potent Euglycemic Agents", J. Med. Chem., Vol. 35, No. 10, (1992), p. 1853-1864, particularly refer to p. 1858  P,Y JP, 8-333355, A (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 17, 1996 (17. 12. 96) (Family: none)  P,A JP, 8-157462, A (Terumo Corp.), June 18, 1996 (18. 06. 96) (Family: none)  P,Y WO, 96/38428, Al (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 5, 1996 (05. 12. 96) (Family: none)  X Further documents are listed in the continuation of Box C.  Special categories of cited documents:	L					
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages  X JP, 1-299289, A (Pfizer Inc.), December 4, 1989 (04. 12. 89), Claim & WO, 8908652, A & EP, 389699, A & US, 5330998, A  X Hulin, Bernard, et al., "Novel Thiazolidine-2,4- diones as Potent Euglycemic Agents", J. Med. Chem., Vol. 35, No. 10, (1992), p. 1853-1864, particularly refer to p. 1858  P,Y JP, 8-333355, A (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 17, 1996 (17. 12. 96) (Family: none)  P,A JP, 8-157462, A (Terumo Corp.), June 18, 1996 (18. 06. 96) (Family: none)  P,Y WO, 96/38428, Al (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 5, 1996 (05. 12. 96) (Family: none)  X Further documents are listed in the continuation of Box C.  Special categories of cited documents:	Electronic d	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, search	terms used)		
Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages  X						
Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages  X						
Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages  X	C. DOCT	MENTS CONSIDERED TO BE BET ELLAST				
X JP, 1-299289, A (Pfizer Inc.), December 4, 1989 (04. 12. 89), Claim & WO, 8908652, A & EP, 389699, A & US, 5330998, A  X Hulin, Bernard, et al., "Novel Thiazolidine-2,4 1-3, 5 diones as Potent Euglycemic Agents", J. Med. Chem., Vol. 35, No. 10, (1992), p. 1853-1864, particularly refer to p. 1858  P,Y JP, 8-333355, A (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 17, 1996 (17. 12. 96) (Family: none)  P,A JP, 8-157462, A (Terumo Corp.), June 18, 1996 (18. 06. 96) (Family: none)  P,Y WO, 96/38428, A1 (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 5, 1996 (05. 12. 96) (Family: none)  X Further documents are listed in the continuation of Box C. Special categories of clied documents:						
December 4, 1989 (04. 12. 89), Claim & WO, 8908652, A & EP, 389699, A & US, 5330998, A  X Hulin, Bernard, et al., "Novel Thiazolidine-2,4- 1-3, 5 diones as Potent Euglycemic Agents", J. Med. Chem., Vol. 35, No. 10, (1992), p. 1853-1864, particularly refer to p. 1858  P,Y JP, 8-333355, A (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 17, 1996 (17. 12. 96) (Family: none)  P,A JP, 8-157462, A (Terumo Corp.), June 18, 1996 (18. 06. 96) (Family: none)  P,Y WO, 96/38428, A1 (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 5, 1996 (05. 12. 96) (Family: none)  X Further documents are listed in the continuation of Box C.  Special categories of cited documents:  "To document defining the general state of the an which is sor considered to be of particular relevance  "Special categories of cited documents:  "To document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another claims or other referring to an oral disclosure, use, exhibition or other meass  "O document published or or after the international filing date but later than the priority date claimed  "Comment published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Date of the actual completion of the international search  May 19, 1997 (19. 05. 97)  Aume and mailing address of the ISA/  Authorized officer	Category*			Relevant to claim No.		
Claim & WO, 8908652, A & EP, 389699, A & US, 5330998, A  X Hulin, Bernard, et al., "Novel Thiazolidine-2,4- 1-3, 5 diones as Potent Euglycemic Agents", J. Med. Chem., Vol. 35, No. 10, (1992), p. 1853-1864, particularly refer to p. 1858  P,Y JP, 8-333355, A (Kyorin Pharmaceutical Co., 1-5 Ltd.), December 17, 1996 (17. 12. 96) (Family: none)  P,A JP, 8-157462, A (Terumo Corp.), June 18, 1996 (18. 06. 96) (Family: none)  P,Y WO, 96/38428, A1 (Kyorin Pharmaceutical Co., 1-5 Ltd.), December 5, 1996 (05. 12. 96) (Family: none)  X Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.  Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is sot considered to be of particular retevance. The calcined to establish the publication date of another citation or other document of particular retevance of counsel with many throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed document published prior to the international search many 19, 1997 (19. 05. 97)  Aume and mailing address of the ISA/  Authorized officer	Х	JP, 1-299289, A (Pfizer In	c.),	1-3, 5		
X Hulin, Bernard, et al., "Novel Thiazolidine-2,4- 1-3, 5 diones as Potent Euglycemic Agents", J. Med. Chem., Vol. 35, No. 10, (1992), p. 1853-1864, particularly refer to p. 1858  P,Y JP, 8-333355, A (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 17, 1996 (17. 12. 96) (Family: none)  P,A JP, 8-157462, A (Terumo Corp.), June 18, 1996 (18. 06. 96) (Family: none)  P,Y WO, 96/38428, A1 (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 5, 1996 (05. 12. 96) (Family: none)  X Further documents are listed in the continuation of Box C.  Special categories of cited documents:		December 4, 1989 (04. 12.	89),			
Hulin, Bernard, et al., "Novel Thiazolidine-2,4- diones as Potent Euglycemic Agents", J. Med. Chem., Vol. 35, No. 10, (1992), p. 1853-1864, particularly refer to p. 1858  P,Y JP, 8-333355, A (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 17, 1996 (17. 12. 96) (Family: none)  P,A JP, 8-157462, A (Terumo Corp.), June 18, 1996 (18. 06. 96) (Family: none)  P,Y WO, 96/38428, A1 (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 5, 1996 (05. 12. 96) (Family: none)  X Further documents are listed in the continuation of Box C.  Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the an which is not considered to be of particular relevance:  "E" earlier document but published on or after the international filing date or the principle or though derivance are of the considered to be of particular relevance:  "C" document which may show doubts on priority claim(a) or which is special reason (as special revenance which may show doubts on priority claims of other means are as a special recease (as special revenance are necessary).  "C" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means are the priority date claimed investions and the priority date claimed investions and the priority date claimed investion and the priority date claimed in		& US, 5330998. A	P, 389699, A			
Clones as Potent Euglycemic Agents", J. Med. Chem., Vol. 35, No. 10, (1992), p. 1853–1864, particularly refer to p. 1858  P,Y JP, 8-333355, A (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 17, 1996 (17. 12. 96) (Family: none)  P,A JP, 8-157462, A (Terumo Corp.), June 18, 1996 (18. 06. 96) (Family: none)  P,Y WO, 96/38428, Al (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 5, 1996 (05. 12. 96) (Family: none)  X Further documents are listed in the continuation of Box C.  Special categories of cited documents:  And document defining the general state of the an which is not considered to be of particular relevance to be of particular relevance to considered to be of particular relevance to considered to its considered to be of particular relevance to considered to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  Out document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  Production of the international filing date to the principle or theory underlying the investion cannot considered to involve an investive step when the document special reason (as specified)  Out document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  Production of the international state of the actual completion of the international search  May 19, 1997 (19. 05. 97)  Jame and mailing address of the ISA/  Authorized officer		•				
Chem., Vol. 35, No. 10, (1992), p. 1853-1864, particularly refer to p. 1858  P,Y JP, 8-333355, A (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 17, 1996 (17. 12. 96) (Family: none)  P,A JP, 8-157462, A (Terumo Corp.), June 18, 1996 (18. 06. 96) (Family: none)  P,Y WO, 96/38428, A1 (Kyorin Pharmaceutical Co., 1 - 5  Ltd.), December 5, 1996 (05. 12. 96) (Family: none)  X Further documents are listed in the continuation of Box C.  Special categories of cited documents:  A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular retevance:  E earlier document published are formed by publication at a formed the principle or theory underlying the invention cannot considered to involve an invention of document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other measure as person (as specified)  Odocument referring to an oral disclosure, use, exhibition or other measure as person (as person (a	Х	Hulin, Bernard, et al., "No	ovel Thiazolidine-2,4-	1-3, 5		
P,Y JP, 8-333355, A (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 17, 1996 (17. 12. 96) (Family: none)  P,A JP, 8-157462, A (Terumo Corp.), June 18, 1996 (18. 06. 96) (Family: none)  P,Y WO, 96/38428, A1 (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 5, 1996 (05. 12. 96) (Family: none)  X Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.  Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is sot considered to be of particular relevance to be of particular relevance: the claimed invention considered above for cannot be considered to involve an invention of considered and so in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot considered above for cannot be considered to involve an invention cannot considered above for cannot be considered to involve an invention cannot means received the principle or theory underlying the invention cannot considered above for cannot be considered to involve an invention cannot on the considered above or cannot be considered to involve an invention cannot on the cannot receive an invention cannot be considered to involve an invention cannot be considered to involve an invention cannot on the principle or theory underlying the invention cannot considered above or cannot be considered to invention cannot considered above or cannot be considered to invention cannot considered above or cannot be considered to invention cannot considered above or cannot be considered to invention cannot considered above or active the invention cannot considered above or cannot be considered to invention and invention cannot considered above or cannot be considered to invention and invention cannot considered above or cannot be considered to invention cannot considered above or cannot be considered to invention and invention cannot considered above or cannot be considered to invention and invention cannot considered above or cannot considered above or cannot considered		Chem. Vol. 35 No. 10 (1)	C Agents", J. Med.			
P,Y JP, 8-333355, A (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 17, 1996 (17. 12. 96) (Family: none)  P,A JP, 8-157462, A (Terumo Corp.), June 18, 1996 (18. 06. 96) (Family: none)  P,Y WO, 96/38428, A1 (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 5, 1996 (05. 12. 96) (Family: none)  X Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.  Special categories of cited documents:  A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance:  E earlier documents which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  Comment published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Comment published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Comment published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Comment published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Comment published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Comment published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Comment published prior to the international search  May 19, 1997 (19. 05. 97)   Authorized officer		particularly refer to p. 1	858			
December 17, 1996 (17. 12. 96) (Family: none)  P,A  JP, 8-157462, A (Terumo Corp.), June 18, 1996 (18. 06. 96) (Family: none)  P,Y  WO, 96/38428, A1 (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 5, 1996 (05. 12. 96) (Family: none)  X  Further documents are listed in the continuation of Box C.  Special categories of cited documents:  A:  Comment defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  E: earlier document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  O:  document which may throw doubts on priority claim(s) or which is special reason (as specified)  O:  document which may throw doubts on priority claim(s) or which is special reason (as specified)  O:  document which may throw doubts on priority claim(s) or which is special reason (as specified)  O:  document which may throw doubts on priority claim(s) or which is special reason (as specified)  O:  document which may throw doubts on priority claim(s) or which is special reason (as specified)  O:  document which may throw doubts on priority claim(s) or which is special reason (as specified)  O:  document which may throw doubts on priority claim(s) or which is special reason (as specified)  O:  document which may throw doubts on priority claim(s) or which is special reason (as specified)  O:  document which may throw doubts on priority claim(s) or which is special reason (as specified)  O:  document which may throw document is taken alone  """  document of particular relevance; the claimed invention considered to involve an inventive step when the document is taken alone  """  document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document is taken alone  """  document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document is taken alone  """  document of particular relevance; the claimed inventio	אים					
December 17, 1996 (17. 12. 96) (Family: none)  P,A JP, 8-157462, A (Terumo Corp.), June 18, 1996 (18. 06. 96) (Family: none)  P,Y WO, 96/38428, A1 (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 5, 1996 (05. 12. 96) (Family: none)  X Further documents are listed in the continuation of Box C.  Special categories of cited documents:  And document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance: to every defining the general state of the art which is cited to exactly document which many throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  On document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  Production of the international filling date but later than the priority date claimed  The document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed  The document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed  The document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed  The document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed  The document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed  The document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed  The document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed  The document published prior to the international search  May 19, 1997 (19. 05. 97)  Authorized officer	P,Y	Ltd ) (Kyorin Pharmaceutical Co., 1 - 5				
P, A  JP, 8-157462, A (Terumo Corp.), June 18, 1996 (18.06.96) (Family: none)  P, Y  WO, 96/38428, Al (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 5, 1996 (05.12.96) (Family: none)  X  Further documents are listed in the continuation of Box C.  Special categories of cited documents:  A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular retevance:  E earlier document by published on or after the international filling date or prior document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  P document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  A document member of the same patent family  Date of the actual completion of the international search May 19, 1997 (19.05.97)  Authorized officer  1 - 5  Later document published after the international filing date or prior date and so in conflict with the application but cited to waderstant of the principle or theory underlying the invention.  "A" document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document state nations being obvious to a person skilled in the art  "A" document member of the same patent family  Date of mailing of the international search report  May 27, 1997 (27.05.97)	}					
June 18, 1996 (18. 06. 96) (Family: none)  P,Y WO, 96/38428, A1 (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 5, 1996 (05. 12. 96) (Family: none)  X Further documents are listed in the continuation of Box C.  Special categories of cited documents:  And document defining the general state of the an which is not considered to be of particular relevance to be of particular relevance and comment which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  Company of the comment of particular relevance; the claimed invention cannot considered abovel or cannot be considered to involve an invention of considered to involve an invention of considered to involve an invention of the considered to involve an invention of particular relevance; the claimed invention cannot considered abovel or cannot be considered to involve an invention of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an invention of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an invention of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an invention of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an invention of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an invention of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an invention of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an invention of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an invention of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an invention of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an invention of particular re						
P,Y WO, 96/38428, A1 (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 5, 1996 (05. 12. 96) (Family: none)  X Further documents are listed in the continuation of Box C.  Special categories of cited documents:  A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance:  E earlier document but published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to anderstate the principle or theory underlying the investion of the principle or theory underlying the investion cannot concument which may throw doubts on priority claim(s) or which is special reason (as specified)  O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  P document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  O document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Oate of the actual completion of the international search May 19, 1997 (19. 05. 97)  Mame and mailing address of the ISA/  Authorized officer	P,A	June 18 1996 (19 06 06)	rp.),	1 - 5		
Example 2. See patent family: none)  X Further documents are listed in the continuation of Box C.  Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  "E" earlier document but published on or after the international filing date or priority cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Date of the actual completion of the international search  May 19, 1997 (19. 05. 97)  May 27, 1997 (27. 05. 97)  Authorized officer		ounc 10, 1330 (10. 00. 38)	(ramily: none)			
Example 2. See patent family: none)  X Further documents are listed in the continuation of Box C.  Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance:  "E" earlier document but published on or after the international filing date or priority cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Date of the actual completion of the international search  May 19, 1997 (19. 05. 97)  Name and mailing address of the ISA/  Authorized officer	P,Y	WO, 96/38428, Al (Kyorin Ph	narmaceutical Co.,	1 - 5		
E artier document but published on or after the international filing date or priority claim(s) or which is special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "D" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  "A" document published on or after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understate the principle or theory underlying the invention cannot considered novel or cannot be considered to involve an invention cannot considered and or in conflict with the application but cited to understate the principle or theory underlying the invention cannot considered and or in conflict with the application but cited to understate the principle or theory underlying the invention cannot considered movel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone  "Y" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "B" document published from the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document is taken alone  "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document staken alone  "Y" document published from the inventional filing date but later than the priority date claimed  "A" document member of the same patent family  Date of mailing of the international search report  May 27, 1997 (27. 05. 97)  Name and mailing address of the ISA/  Authorized officer	]	Lta.),		_		
Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance:  "E" earlier document but published on or after the international filing date and not in conflict with the application but cited to endersta the principle or theory underlying the invention cannot considered novel or cannot be considered novel or can		December 3, 1996 (03. 12. )	(Family: none)			
Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance:  "E" earlier document but published on or after the international filing date and not in conflict with the application but cited to endersta the principle or theory underlying the invention cannot considered novel or cannot be considered novel or can						
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance:  "E" earlier document but published on or after the international filing date or special reason (as specified)  "O" document which may throw doubts on priority claim(a) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  "A" document of particular relevance; the claimed invention cannot considered novel or cannot be considered novel o	X Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.					
"E" earlier document but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Date of the actual completion of the international search May 19, 1997 (19. 05. 97)  Name and mailing address of the ISA/  Authorized officer  "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot considered accument is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot considered accument is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot considered accument is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot considered accument is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot considered accument is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot considered accument is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot considered accument is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot considered accument is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot considered accument is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot considered accument is taken alone  "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot considered accument is taken alone  "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot considered accument is taken alone  "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot considered accument is taken alone  "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot considered accument is taken alone	"A" document defining the general state of the art which is not considered date or priority date and not in conflict with the application but side and not in conflict with the application but side and not in conflict with the application but side and not in conflict with the application but side and not incomplication but side and not incomplicatio					
addument which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Date of the actual completion of the international search  May 19, 1997 (19. 05. 97)  Name and mailing address of the ISA/  Authorized officer  Considered movel or cannot be considered to involve an inventive step when the document considered to involve an inventive step when the document or more other such documents, such combination with one or more other such documents with one or more other such documents which one or more other such documents with one or more other such documents. Such combination with one or more other such documents and combined with one or more other such documents. Such combination of the actual completion of the international search  May 27, 1997 (27. 05. 97)  Authorized officer	"E" earlier document but published on or after the international filing date. "X" document of particular releases the altimate					
document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Date of the actual completion of the international search  May 19, 1997 (19.05.97)  Mame and mailing address of the ISA/  Authorized officer	L document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the nublication date of section which is step when the document is taken alone.					
document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Date of the actual completion of the international search May 19, 1997 (19. 05. 97)  Date and mailing address of the ISA/  Authorized officer	'O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other					
The priority date claimed  "&" document member of the same patent family  Date of the actual completion of the international search  May 19, 1997 (19. 05. 97)  May 27, 1997 (27. 05. 97)  Name and mailing address of the ISA/  Authorized officer	COMPlied with one of more other such documents, such combined in					
Date of the actual completion of the international search May 19, 1997 (19. 05. 97)  May 27, 1997 (27. 05. 97)  Name and mailing address of the ISA/  Authorized officer	the priority date claimed "&" document member of the same patent family					
May 19, 1997 (19. 05. 97)  May 27, 1997 (27. 05. 97)  Name and mailing address of the ISA/  Authorized officer	D-1					
	Name and mailing address of the ISA/ Authorized officer					
		nese Patent Office	- THE STATE OF THE			
accimile No.			Telephone No			
orm PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)						

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

		PCT/S	JP97/00639
C (Continu	ation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	vant passages	Relevant to claim No
P,A	JP, 8-143556, A (Terumo Corp.), June 4, 1996 (04. 06. 96)(Family: none)		1 - 5

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

### 国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP97/00639

			,, , , , , ,	
A. 発明の	属する分野の分類(国際特許分類(【PC))			
Int. C1 ° C	07D277/34, A61K31/425			
B. 調査を	行った分野			
	吸小限資料(国際特許分類 (IPC))			
Int. C1 C	07D277/34, A61K31/425			
最小限資料以外	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの			
国際組木った	RI と母でご カベ コ (コ ) カイ   ロ ) ない	Strictle to Advance has a sea sea.		
	用した電子データベース(データベースの名称 	、調査に使用した用語)		
CAS On	line			
C. 関連する	ると認められる文献			
引用文献の カテゴリー*	引用文料タールが、如の際エル規則をナッ		関連する	
X	引用文献名 及び一部の箇所が関連する   JP, 1-299289, A (ファイザー・	インコーポレーテッド),	請求の範囲の番号	
	4. 12月. 1989 (04. 12. 89)	、特許請求の範囲等	1 0, 0	
	&WO, 8908652, A&EP, 389	699, A&US, 5330998, A		
х	Hulin, Bernard, et al,「Novel Thiazolidin Agents」,J. Ned. Chem.,第35巻,第10 p.1853-1864 特にp. 1858参照	ne-2.4-diones as Potent Euglycemic 号,(1992),	1-3, 5	
Р. Ү	J P. 8-333355, A (杏林製薬株式) (17. 12. 96), (ファミリーなし)	会社)17.12月.1996	1 — 5	
Р. А	JP, 8-157462, A (テルモ株式会(18.06.96), (ファミリーなし)	社) 18.6月.1996	1 – 5	
X C欄の続き	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。	
もの	<b>基のある文献ではなく、一般的技術水準を示す</b>	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表さ て出願と矛盾するものではなく、	れた文献であって 発明の原理又は理	
の	大ではあるが、国際出願日以後に公表されたも	論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当	対ないなった。	
1 L J 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの				
文献(理由を付す) トの文献との、当業者にとって自田である知合社に				
「O」口頭によ 「P」国際出願	こる開示、使用、展示等に言及する文献 租日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	よって進歩性がないと考えられる「&」同一パテントファミリー文献	550	
国際調査を完了		国際調査報告の発送日		
	19.05.97	(27.05.97	)	
日本国	0名称及びあて先 3特許庁(ISA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員) 岡部 義恵	4 C 9 2 8 3	
	『便番号100 『千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3454	

## 国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP97/00639

			170000
C (続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときに	は、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
P. Y	WO, 96/38428, A1 (杏林製薬株式会社) (05. 12. 96), (ファミリーなし)	5. 12月. 1996	1 – 5
P. A	JP, 8-143556,A(テルモ株式会社)4. (04.06.96),(ファミリーなし)	6月. 1996	1 - 5
			•
			-